PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-086735

(43) Date of publication of application: 27.03.1990

(51)Int.CI.

1/00 A23L // A61K 9/48

(21)Application number: 63-236847

(71)Applicant: LION CORP

FUJI KAPUSERU KK

(22)Date of filing:

21.09.1988

(72)Inventor: CHO HIDEYOSHI

KANAMORI TAKESHI KONDO TAKASHI

(54) CHEWABLE ENCAPSULATED AGENT

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject encapsulated agent having excellent chewability and keeping high shape-retainability over a long period in the mouth by forming hollow disk having a specific internal pressure with a capsule membrane composed mainly of gelatin and containing a nontoxic plasticizer and a water-soluble polymeric substance.

CONSTITUTION: The objective encapsulated agent can be produced by (1) compounding (A) 100 pts.wt. of gelatin free from taste and odor and having high elasticity with (B) 10-40 pts.wt. of a plasticizer such as glycerol, (C) 0.1-10 pts.wt. of a water-soluble polymeric substance such as xanthan gum, (D) 5-20 pts.wt. of a chewable substance such as butadiene-styrene rubber or chicle and (D) a reducing non-toxic substance (e.g., glucose or vitamin C), a sterilizing disinfectance (e.g., chlorhexidine), etc., (2) forming the composition into a hollow disk having a thickness of 0.2-0.7mm and an internal pressure of 1-3atm (preferably 1-5atm) (by drying at 30-80° C for 10min-72hr in the case of compounding a reducing substance) and (3) hardening the capsule membrane with an aldehyde- type perfume such as lemon grass.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

19日本国特許庁(JP)

◎ 公開特許公報(A) 平2-86735

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)3月27日

A 23 G 3/30 A 23 L 1/00 // A 61 K 9/48 8114-4B C 6926-4B E 7417-4C

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全5頁)

69発明の名称

可咀しやく性カプセル剤

②特 頭 昭63-236847

②出 願 昭63(1988) 9月21日

@発 明 者

秀 吉

東京都墨田区本所1-3-7 ライオン株式会社内

⑩発明者 金

武

東京都墨田区本所1-3-7 ライオン株式会社内

@発明者近藤

隆 静岡県清水市入江3-10-21

⑪出 願 人 ライオン株式会社

森

長

東京都墨田区本所1丁目3番7号

⑪出 願 人 富士カプセル株式会社

静岡県富士宮市大中里1035番地

個代 理 人 弁理士 小島 隆司

明細書

1. 発明の名称

可咀しゃく性カプセル剤

2. 特許請求の範囲

1. ゼラチンを主成分とし、かつ非毒性の可塑 剤及び水溶性高分子物質を含むカプセル膜を内圧 が1~3気圧の中空碁石状に成形してなることを 特徴とする可咀しゃく性カプセル剤。

2. 上記カプセル膜中に有効成分を配合すると 共に、還元性を有する非毒性物質を配合してなる 請求項1記載の可咀しゃく性カプセル剤。

3. 上記カプセル膜の表面をアルデヒド系香料で硬化処理してなる請求項1又は2記載の可咀しゃく性カプセル剤。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、口中で長時間良好な噛み心地を保持 したまま咀しゃくすることができる可咀しゃく性 カプセル剤に関する。

従来の技術

従来、可咀しゃく可能なカプセル剤としては、ゼラチンにチクル、チャブル、クラウンゴム等の天然ゴム、ブタジエンースチレンゴム、イソブチレンーイソプレン共重合体等の合成ゴムといった可咀しゃく性物質を咀しゃく性増強剤として添加してカプセル・膜を形成したもの(特開昭 6.0 ー1 3 9 6 1 7 号公報)、芯物質として半固体組成物を用い、これに咀しゃく増強剤を添加し、ゼラチンからなるカプセルに充壌したもの(特開昭 6 2 ー 1 1 6 5 0 8 号公報)などが提案されている。

発明が解決しようとする課題

しかし、前者のカプセル剤は、カプセルを噛んで破裂させた後、破裂残渣を口中でチューインガムのように噛むものであり、カプセルの形状を長時間保持することができない。また、上述したような咀しゃく増強剤はゼラチンとの相溶性から配合割合が制限され、このため咀しゃく増強剤の配合割合を調節して鳴み心地を調節することができ

ないという問題点がある。

また、後者の芯物質として咀しゃく増強剤を添加した半固体組成物を用いたものにあっても、カプセルの保形性についてはなんらの工夫もされておらず、口中で形状が保たれている時間が短い。また、このカプセル剤にはゼラチン特有のヌルヌル感があり、咀しゃく中に不快感を生じる場合がある。

本発明は、上記事情に鑑みなされたもので、口中において長時間に亘って良好な保形性を有し、 噛み心地等の咀しゃく性に優れた可咀しゃく性カ プセル剤を提供することを目的とする。

課題を解決するための手段及び作用

本務明は、上記目的を達成するため、ゼラチンを主成分とし、かつ非審性の可塑剤及び水溶性高分子物質を含むカプセル膜を内圧が1~3気圧の中空碁石状に成形してなることを特徴とする可咀しゃく性カプセル剤を提供するものである。

即ち、本発明の可咀しゃく性カプセル剤は、カ プセルを中空とし、内圧を適切に調節したことに

数とするものである。

ここで、カプセル膜の主成分であるゼラチンと しては、特に限定はされないが、ゼラチン特有の 動物臭のない無味無臭で、弾性の高いものが好適 に用いられる。

また、可塑剤は、カプセル膜の保水性や軟らかさを調節するもので、グリセリン、ソルビトール等を用いることができる。その配合量はゼラチン100部(重量部、以下同じ)に対して5~50部、特に10~40部とすることが好ましい。

水溶性高分子物質としては、通常乳化剤やゲル 化剤として使用されているものを用いることができ、キサンタンガム、トラガントガム、アカシア ガム、グアガム、ローカストピーンガム、セルロ ース誘導体、ペクチン等が挙げられる。その配合 量はゼラチン100部に対して0.1~20部、 特に0.1~10部とすることが好ましい。

なお、カプセル膜中には、更に必要により、カプセル膜の弾性を向上させるため、ブタジエンースチレンゴム、イソブチレン-イソプレン共焦合

より、良好な咀しゃく弾性を得ると共に、カプ時の砂球石状としたことにより、咀しやさ成のを動果的に防止して優れた保形性を達成分を配合すると共に、特にピタミンC、選元糖などののであると共に、特にピタを配合することが関連に対対がある。また、カプを配合することができ、現してができ、更化性を対対がよって良いである。というないできないでき、カプセルの口である。

以下、本発明につき更に詳しく説明する。

本発明の可咀しゃく性カプセル剤は、上述のようにゼラチンを主成分とし、かつ非毒性の可塑剤及び水溶性高分子物質を含むカプセル膜を内圧が1~3気圧の中空碁石状に成形してなることを特

上記カプセル膜には、咀しゃく性を更に向上させるため、還元基をもつ糖やピタミンC等の還元性の非毒性物質を配合することができる。この場合、還元糖としては、分子中にアルデヒド基やケトン基を持つものであり、例えば単糖類ではブドウ糖、キシロース等、二糖類ではマルトース、イソマルトトリオース、パノ

ース等が挙げられるが、特にグルコース,パラチノースが好適に用いられる。その配合量はゼラチン100部に対して1~80部、特に10~50部とすることが好ましく、80部を超えると膜の弾性が逆に弱くなる場合がある。また、ビタミンCについては呈味の問題から1~15部とすることが好ましい。

更に、このカプセル膜中には有効成分を配合することができるが、これはカプセル剤の用途、使用目的等に応じて種々のものが配合され、具体のにはセチルピリジニウムクロライド、クロルペーシジン等の殺菌消毒剤、&ーメントール、ペパーシント、スペアミント、網クロロフィルナトリウム等の清涼剤、各種材料、緑茶フラボノイド、が多い治療では、海では、カーの配合量は有効成分の種類、カーでは、がある。その配合量は有効成分の種類、カーでは、対してのでは、カーでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対してのでは、対し、

本発明の可咀しゃくカプセル剤は、上記カプセ

乾燥する方法を採用することが好ましく、これによりゼラチンの架橋度を適度なものとすることができ、カプセル膜に適度な弾性を与えることができる。

また、カプセル調製後、アルデヒド系香料でカプセルの外表面のみを硬化処理することができ、これによりゼラチンのヌルヌル想をより効果的に解消することができる。

ル膜を中空碁石状に成形したものである。

でこで、中空部内圧(空気圧)は、高すぎると破裂の原因となり、咀しゃく時におけるロ中でのカプセル保形時間が短くなってしまうため、内圧は1~3気圧であり、特に1~1.5気圧と発明カプセル剤は暮石状とされ、この場合を形状が破裂でもよいが、カプセル形状が高温をのもがら、カプセル剤の高さ(厚み)は短短の5~50%、特に20~50%とすることが好なの厚さは、カプセル剤の厚さは、回中での保をしい。なお、カプセル膜のは、特に関連とがのよから0.2~0.7 mmとするのが好ましい。

カプセルの製造法については、特に制限はなく、 自動成型機等でカプセルを製する方法が採用され る。カプセル調製後は通常の方法で乾燥すること ができるが、上述した還元性物質を配合した場合 には、30~80℃の温度下で10分~72時間

すぎて弾性が失なわれたり、香料が浸みこみフレーバリングを困難にすることがあるので、還元力が強く、香料が浸みこんでほしくないものに対しては短時間、具体的には1秒~10分程度、還元力が弱く、香料が浸みこんでも差支えないものに対しては長時間、具体的には1~24時間程度の浸渍処理が好ましい。

発明の効果

以上説明したように、本発明の可咀しゃく性カプセル剤は、口中において長時間に亘り良好な保 形性を保持し、噛み心地等の咀しゃく性に優れた ものである。

次に、実施例及び比較例を示し、本発明を具体 的に説明するが、本発明は下記の実施例に限定さ れるものではない。

〔実施例1〕

下記組成の混合物に水を加えて70℃で2時間 撹拌し、均一な溶液とした後、減圧脱泡し、必要 により水を加えて粘度1万~3万センチポイズの カプセル膜用ゼラチン水溶液を調製した。

膜粗成

ゼラチン	1	0	0 1	宜 量 音
グリセリン	- !	5	0	n
ピタミンC		1	0	n
グアガム			2	Ħ
白糖	;	3	0	N
メントール	-	1	0	n
セチルピリジニウム クロライド	ο.		8	. #

次に、上記溶液を用いてライナー式ロータリーダイカプセル自動成型機によりカプセル内に1・2気圧で空気を注入し、厚さ3 mm、直径10 mmの中空暮石状カプセルを製した。このカプセルを60℃で12時間乾燥し、ゼラチン膜の架橋度を高めた。得られた可咀しゃく性カプセル剤は良好な弾性を有し、口中で5分間咀しゃくしても良好な保形性を保持することができ、口内殺菌消毒をして長時間口中に保持し易く、有用であった。(実施例2)

下記組成の混合物を用いて、実施例1と同様の 方法でカプセル膜用ゼラチン水溶液を調製した。

第1表に示した組成のカプセル膜用ゼラチン水 溶液を実施例1と同様にして調製し、これをライナー式ロータリーダイカプセル自動成型機により カプセル内に1.2気圧で空気を注入し、中空碁 石状カプセルを製した。

次に、実施例3については60℃,2時間の乾燥を行なってゼラチン膜の架構度を高め、実施例4については実施例2と同様の表面硬化処理を行なった。

(比較例)

芯物質としてサラダオイル 0.3 配/カプセルを用い、ライナー式ロータリーダイカプセル自動 成型機により、第1表に示す組成の混合物から中 実球状のカプセルを製した。

膜粗成

ゼラチン (300ブルーム)	1	0	0	電量重
グリセリン		6	0	n
キサンタンガム		1	0	"
チクル		2	0	n
クエン酸			1	n
サッカリンナトリウム			5	"
Q-メントール		1	0	H

次に、上記溶液を用いてライナー式ロータリーダイカプセル自動成型機によりカプセル内に1・2気圧で空気を注入し、厚さ約2・5 mm、直径15 mmの中空耗石状カプセルを製した。このカプセルをエタノール70%,水20%,アニスアルデヒドを含む食用香料10%からなる溶液中に30分間浸漬し、表面硬化処理を行ない、可咀しゃく性カプセル剤を得た。

このカプセル剤は、上記実施例1のものと同様 に口中で10分間阻しゃくしても良好な保形性を 保持することができた。

[実施例3,4]

第 1 表

		実施例3	実施例4	比 較 例
	ゼラチン	100	100	100
	グリセリン	60	60	60
膜	キサンタンガム	10	10	10
	チクル	20	20	20
粗	パラチノース	30	_	_
	白 糖	_	30	30
成	ピタミンC	-		_
	サッカリンNa	5	5	5
	Q ーメントール	10	10	10
	形状	中空碁石状 直径12mm 厚さ 6mm	中空碁石状 直径12mm 厚さ 6mm	中 実 球 状 直径1 2 mm

次に、実施例3,4及び比較例の可阻しゃく性 カプセル剤について、清涼感の持続性、ヌルヌル 感,弾性(噛み心地)及び保形時間について試験 を行なった。結果を第2表及び図面(清涼感の持 続性)に示す。なお、清涼感の持続性、ヌルヌル 感,弾性については、専門パネラー10名による 官能評価とした。採点は下記の5段階絶対評価と した。結果はパネラー10名の採点の平均点で示す。

0:全くなし

1: ややあり

2:明らかにあり

3:非常にある

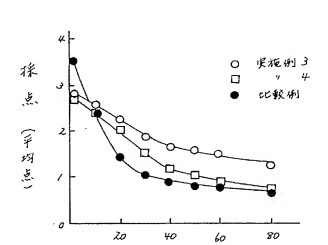
4:耐えられない

第 2 表

	実施例3	実施例4	比 較 例
ヌルヌル感	1.2	0.8	2.5
弾 性 (噛み心地)	3.2	2.5	1.2
保形時間 (分)	2~5	5~10	1~3

4. 図面の簡単な説明

図面は実施例3,4及び比較例の可阻しゃく性



カプセル剤についての消涼感の持続性の評価結果 を示すグラフである。

出願人 ライオン 株式会社

富士カプセル 株式会社

代理人 弁理士 小 島 隆 司

経過時間(分)